```
Family list
7 application(s) for: JP2003212686 (A)
```

THIN FILM FORMING METHOD AND METHOD FOR FORMING ELECTRONIC

DEVICE Inventor: MORII KATSUYUKI ; MASUDA TAKASHI Applicant: SEIKO EPSON CORP

IPC: H05B33/10; B05D1/26; B05D1/40; (+20)

Publication info: JP2003236453 (A) - 2003-08-26 JP4103529 (B2) -- 2008-06-18

THIN FILM FORMATION METHOD AND ELECTRONIC DEVICE FABRICATION METHOD

Inventor: MORII KATSUYUKI , MASUDA TAKASHI Applicant: SEIKO EPSON CORP

IPC: H05B33/10; B05D1/26; G09F9/00; (+20)

Publication info: JP2003260408 (A) - 2003-09-16 JP4103530 (B2) -- 2008-06-18

METHOD OF FORMING THIN FILM AND METHOD OF FORMING ELECTRONIC

DEVICE Applicant: SEIKO EPSON CORP

Inventor: MORII KATSUYUKI IPC: H05B33/10: C30B29/54: H01L51/50: (+8)

Publication info: JP2003192499 (A) -- 2003-07-09 JP4138433 (B2) -- 2008-08-27 THIN FILM FORMING METHOD, ELECTRONIC DEVICE FABRICATING

METHOD AND THIN FILM FORMING APPARATUS

Inventor: MORII KATSUYUKI Applicant: SEIKO EPSON CORP IPC: H05B33/10: C30B7/06; C30B29/54; (+11)

Publication info: JP2003212685 (A) — 2003-07-30 JP4138434 (B2) — 2008-08-27 THIN FILM FORMING METHOD, SOLUTION USED THEREIN AND

ELECTRONIC DEVICE FABRICATING METHOD

Inventor: MORII KATSUYUKI ; MASUDA TAKASHI Applicant: SEIKO EPSON CORP

EC: IPC: H05B33/10; C30B7/06; C30B29/54; (+11)

Publication info: JP2003212686 (A) — 2003-07-30 JP4138435 (B2) — 2008-08-27

THIN FILM FORMING METHOD, SOLUTION USED IN THE METHOD AND

METHOD OF FABRICATING ELECTRONIC DEVICE Inventor: MORII KATSUYUKI ; MASUDA TAKASHI Applicant: SEIKO EPSON CORP

IPC: H05B33/10: C30B7/06: C30B29/54: (+20)

Publication Info: JP2003238286 (A) - 2003-08-27

JP4141787 (B2) - 2008-08-27 Thin film forming method, solution and apparatus for use in the method,

and electronic device fabricating method Inventor: MORII KATSUYUKI (JPI: MASUDA TAKASHI JJPI Applicant: SEIKO EPSON CORP (JPI

EC: C30B7/00: H01L51/00A2B2B IPC: C30B7/00: H01L51/00: H01L51/40: (+6)

Publication info: US2003099774 (A1) — 2003-05-29 US6808749 (B2) — 2004-10-26

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIN FILM FORMING METHOD, SOLUTION USED THEREIN AND ELECTRONIC DEVICE **FABRICATING METHOD**

Publication number: JP2003212686 (A)

Publication date: 2003-07-30

JP4138435 (B2)

Also published as:

MORII KATSUYUKI; MASUDA TAKASHI Inventor(s): SEIKO EPSON CORP Applicant(s):

Classification:

H05B33/10; C30B7/06; C30B29/54; H01L51/50; H05B33/14; H05B33/10; C30B7/00; C30B29/54; H01L51/50; H05B33/14; (IPC1-7): C30B7/06, C30B29/54, H05B33/10; H05B33/14

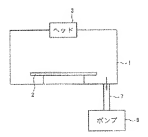
- international:

- European: Application number: JP20020295163 20021008

Priority number(s): JP20020295163 20021008; JP20010313230 20011010

Abstract of JP 2003212686 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for crystallizing a very small amount of solution arranged on the prescribed position on a substrate



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-212686

(P2003-212686A) (43)公開日 平成15年7月30日(2003.7,30)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ			7-	マコード(参考)
C 3 0 B	7/06		C 3 0 B	7/06			3 K 0 0 7
2	29/54			29/54			4G077
H05B 3	33/10		H05B	33/10			
	33/14			33/14		Α	

		審查請求 未請求 請求項	の数9 OL (全 7 頁)
(21)出願番号	特職2002-295163(P2002-295163)	(71)出版人 000002369 セイコーエブ:	ノン株式会社
(22)出顧日	平成14年10月8日(2002, 10.8)	東京都新宿区 (72)発明者 森井 克行	西新宿2丁目4番1号
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特顧2001-313230(P2001-313230) 平成13年10月10日(2001, 10, 10)	長野県諏訪市コーエブソン株式	大和3丁目3番5号 セイコ 式会社内
(33)優先權主張国	日本(JP)		大和3丁目3番5号 セイコ
		ーエブソン株3 (74)代理人 100066980	式会社内
		弁理士 森 1	哲也 (外2名)

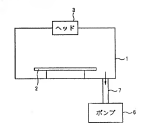
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 薄膜の形成方法、この方法に用いる溶液、電子デバイスの形成方法

(57) 【要約】

【課題】基板上の所定位置に配置された極少量の溶液を 結晶化させることのできる方法を提供する。

【解決手段】薄膜形成材料が溶媒に溶解している溶液を インクジェット法で吐出することにより、前記溶液の液 滴を基板上に配置する。配置された直後の液滴近傍での 前記溶媒と同じ成分からなる気体の分圧を、例えば、飽 和蒸気圧と同じかほぼ同じ分圧に制御することにより、 前記溶液に結晶核を生成させる。前記結晶核の生成後 に、この液滴近傍での前記気体の分圧を、例えば飽和蒸 気圧の1/10~1/100である低い分圧となるまで 低下させる。前記溶液として、吐出時に濃度が飽和濃度 の1/10以上となる量で、薄膜形成材料を含有してい る溶液を使用する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 | 薄膜形成材料が溶螺に溶解している溶液 を吐出することにより、前配溶液の液滴を基板上に配置

配置された後の前記絵演近傍での前記溶煤と同じ成分か らなる気体の分圧を、当該液演をなす溶液が過飽和状態 になる第1の分圧に制御することにより、前記液叢に結 晶核を生成させ、

前記結晶核の生成後に、前記被瀕近傍での前記気体の分 圧を、前記結晶核が結晶成長可能となる第2の分圧に低 下させることにより、薄膜を形成する方法であって、

下させることにより、薄膜を形成する方法であって、 前記溶液は、吐出時に飽和状態となる量の薄膜形成材料 を含有していることを特徴とする薄膜の形成方法。

【請求項2】 薄膜形成材料が溶媒に溶解している溶液 を吐出することにより、前記溶液の液滴を基板上に配置

し、 配置された後の前記液滴近傍での前記溶媒と同じ成分か これる気体の公正を、当該液溶をかず溶液が過剰和生態

らなる気体の分圧を、当該液滴をなす溶液が過飽和状態 になる第1の分圧に制御することにより、前記液滴に結 晶核を生成させ、

前記結晶核の生成後に、前記被窩近傍での前記気体の分 圧を、前記結晶核が結晶成長可能となる第2の分圧に低 下させることにより、薄膜を形成する方法であって、

前記溶液は、吐出時に濃度が飽和濃度の1/10以上飽 和濃度未濃となる量の薄膜形成材料を含有していること を特徴とする薄膜の形成方法。

【請求項3】 薄膜形成材料が溶媒に溶解している溶液 を吐出することにより、前記溶液の液滴を基板上に配置 し、

配置された後の前記液適近傍での前記溶媒と同じ成分か らなる気体の分圧を、当該液滴をなす溶液が過煙和状態 になる第1の分圧に制御することにより、前記液滴に結 晶核を生成させ、

前記結晶核の生成後に、前記液滴近傍での前記気体の分 圧を、前記結晶核が結晶成長可能となる第2の分圧に低 下させることにより、薄膜を形成する方法であって、

前記溶液は、吐出時に過飽和状態となる量の薄膜形成材料を含有していることを特徴とする薄膜の形成方法。 【請求項4】 薄膜形成材料はオリゴフェニレンまたは

【請求項4】 薄原形成材料はオリコンエニレンまだは その誘導体である請求項1乃至3のいずれか1項に記載 の薄膜の形成方法。

【請求項5】 薄膜形成材料はオリゴチオフェンまたは その誘導体である請求項1乃至3のいずれか1項に記載 の薄膜の形成方法。

【請求項6】 溶液を吐出することにより前記溶液の液 滴を基板上に配置する工程を含む薄膜の形成方法で使用 される、薄膜形成材料と溶媒とを含有する溶液であっ っ

吐出時に飽和状態となる量の薄膜形成材料を含有している溶液。

【請求項7】 溶液を吐出することにより前記溶液の液 滴を基板上に配置する工程を含む海膜の形成方法で使用 される、海膜形成材料と溶媒とを含有する溶液であっ て、

吐出時に濃度が飽和濃度の1/10以上飽和濃度末満と なる量の薄膜形成材料を含有している溶液。

【請求項8】 溶液を吐出することにより前記溶液の液 滴を基板上に配置する工程を含む薄膜の形成方法で使用 される、薄膜形成材料と溶媒とを含有する溶液であっ て、

吐出時に過飽和状態となる量の薄膜形成材料を含有して いる溶液。

【請求項9】 請求項1万至5のいずれか1項に記載の 方法で薄膜を形成する工程を有する電子デバイスの形成 方法

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、薄膜形成材料が溶 葉に溶解している溶液の液滴を基板上に配置する工程を 有する薄膜の形成方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、有機帰版 (有機物からなる薄膜) を機能性薄膜として有する電子デバイスが注目されてお り、代表的なものとして有機足し設置が挙げられる。有 機をした減少を光層として使用される有機爆吸として は、例えば実際着生形形成された A 1 q 3 (キ ソ リ ールーアルミニウム錯体) からなる薄膜が挙げられる。 この薄膜は、遠常の真定落着止で形成されると、 招島状 動ではなくアモルファス状態で得られる。

【0003】アラーレンからなる層を下地層として設けることにより、真空蒸着池で結晶性のAlq3階級がある(例えば、特許文数1歩照)。また、この方法で形成された結晶性Alq3階級を発光層とすることによって、通常の真空蒸着法で形成された Alq3 薄膜を用いた場合よりも、有限L以養の発光効率が向上できると記載されている。

[0004]

【特許文献1】特開平10-41070号公報

【0005】また、滚相プロセスで結晶性有機凋襲が形成された例もあり、例えば、材料によっては、有機物の溶液をスピンコート法で途布する方法で、結晶性有機薄膜を形成できることも発表されている。その材料としては、αーセキテオフェン、ヘキサデカフルオロ解ワタロシアニン、ナフタレンテトラカルポキシルジイミド等が挙げられる。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】一方、多くの電子デバ イスでは、機能性薄膜がパターニングされて使用される が、結晶性有機薄膜をフォトリングラフィ工程とエッチ ング工程からなる通常のパターニングが法でパターニン グすることは、有様物のレジスト配性が低いために困境
である。前述の結晶性有機薄膜でも、各結晶性有機薄膜
が記載されている文献にパターニング法についての記載
はない。また、結晶の完全性比物性に直接反映される
が、前記文献にはそれについての詳細な記述ない。し
たがって、現時点では、パターニングされた結晶性有機
連携を任金の材料で得ることのできる方法は存在しない
と言っともができる。

【0007】これに対して、インクジェット法で基板上 の耐定位性に極少量の有機物の溶液を配置し、この配置 された溶液を結晶化できれば、バターン状の結晶性有機 海膜を基板上に容易に形成できる。また、の方法で は、溶液化可能な全ての材料について結晶性頻度を形成 できるようになり、さらに、原理的には完全な結晶(単 は品)を作ることが可能になる。

[0008] 本発明は、このような点に着目してなされ たものであり、基板上の汚定位置に配置された権争量の 郷板を結晶化させることのできる方法を提供することに より、インクジェット法でパターン状の結晶性薄膜を基 板上に容易に形成できるようにすることを目的とする。 [0009]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため に、本登明は、薄膜形成材料が溶媒に溶解している溶液 を吐出することにより、前記溶液の液滴を基板上に配置 し、配置された後の前記液流近傍での前記容媒と同じ成 分からなる気体の分圧を、当該液滴をなす溶液が過飽和 状態になる第1の分圧 (例えば、飽和蒸気圧と同じかほ ぼ同じ分圧) に制御することにより、前記被滴に結晶核 を生成させ、前記結晶核の生成後に、前記液滴近傍での 前記気体の分圧を、前記結晶核が結晶成長可能となる第 2の分圧(例えば、飽和蒸気圧の1/10~1/10 0) に低下させることにより薄膜を形成する方法であっ て、前記溶液として、(1)吐出時に飽和状態となる量 の糠糠形成材料を含有している溶液、または (2) 吐出 時に濃度が飽和濃度の1/10以上飽和濃度未満となる 量の薄膜形成材料を含有している溶液、または(3)吐 出時に過飽和状態となる量の薄膜形成材料を含有してい る溶液、を使用することを特徴とする薄膜の形成方法を 提供する。

【0010】本契明はまた、海線形成材料が溶線に溶解 している溶液を吐出することにより、前窓溶酸の液滴を 基板上に低酸し、前定配置とれた液滴を化す溶液を過趣 和状態にするとともに、前空液滴面形での前定溶媒と同 に成分からかる気体の分圧を、当該液滴を化す溶液から 溶媒が落条し難い第1の分圧(例えば、飽和蒸気圧と同 じかはに同じ分圧)に制御することにより、前記液滴近 傍での前配気体の分圧を、当該結晶核を生成をは、前記液滴近 傍での前配気体の分圧を、当該結晶核の生成後に、前記液滴近 後、粒和板気圧に加く10~11~10~10~20~20~20 20 粒積、粒和板気圧を11~10~11~10~10~20~20 まで 下させることにより薄膜を形成する方法であって、前記 溶液として、(1) 吐山時に絶和状態となる最の薄膜が 成材料を含有している溶液、または (2) 吐山時に濃度 が飽和濃度の1/10以上絶物濃度は溶となる量の薄膜 形成材料を含有している溶液、または (3) 吐山時に溢 砂和地盤となる他の薄膜形形材料を含有している溶液、 を使用することを特徴とする薄膜の形成方法を提供する。

【0011】この方法によれば、先寸、基板上に起握された直後の液菌をなす溶液が過酸和状態となることによって、結晶化に必要な結晶核が前記溶液内に生成される。次に、前記液滴丘崎での前記気体(溶炭と回じ成分からなる気体)の分圧を、前記第1の分圧(液液をなす溶液から溶破が蒸棄し機)・高い分に)から結記簿2の分圧(既に生じた結晶核の結晶成長が、更なる結晶核の生成よりも後光的に生じる低い分圧)となるまで低下させることにより、結晶成長が途まる。

【0012】したがって、この方法において、例えば、 前記液滴の配置をインクジェット法により所定パターン で行うことによって、パターン状の結晶性薄膜を基板上 に容易に形成することができる。ここで、液滴配置工程 を例えばインクジェット法で行った場合のように、基板 上に配置された液滴の体積が例えば20ピコリットルと 極少量である場合には、液滴近傍での前記気体(液滴を なす溶液の溶媒と同じ成分からなる気体)の分圧が低い と、溶媒が液濁から蒸発し易いため、液滴をなす溶液の 濃度が急上昇して溶液の過飽和度も急激に高くなり、多 数の結晶核が形成されて溶質が粉末化し易い。これに対 して、本発明の方法では、液滴配置直後の液滴近傍での 前記気体の分圧を、前記第1の分圧(液滴をなす溶液か ら溶媒が蒸発し難い高い分圧)に制御することにより、 液滴をなす溶液が比較的低い過能和度の過飽和状態で安 定する(すなわち、液滴をなす溶液の過飽和度の上昇度 合いが穏やかになる)ため、少数(理想的には1個)の 核が生成される。

【日の13】また、単結晶の薄膜を形成するためには、 1個の該が主成された後にこの核のみを結晶成長させ、 他の核形成を生じさせないようにする必要があるが、液 満配濃直度の관液近傍での前蛇気体の分圧が高いままで あると、更なる様が生成されることになる。これに対し て、本発明の方法では、結晶核の生成後に前記分圧を、 既に生じた結晶核の結晶成長が更なる結晶原分ではより も優先的に生じる低い分圧(第2の分圧)となるまで低 下させることにより、更なる様生成を防止しながら結晶 成長を促進している。

【0014】したがって、本発明の方法においては、前 窓第1の分圧から第2の分圧への分圧係下を、前記熔板 に少数(理想的には1個)の結晶核が生成した直後に急 歳に行うことによって、例えば、飽和悉以正と同じのは ぼ同じ分圧である第1の分圧から、1.3Pa(10 torr) である第2の分圧まで、1~10秒間で低下させることことによって、液滴をなす溶液の過飽和度を急激 に高くして、単結晶の結晶性薄膜を得ることができる。

【0015】本発明の方法において、前記第1の分圧へ の分圧制御方法としては、①前記液滴の吐出間隔(配置 関隔)を選撃する方法、②前記溶液の吐出量(前記液滴 をかす溶液の量)を調整する方法、③前記液滴配置工程 前に、液滴が配置される位置の前記気体の分圧を調整す る方法が挙げられる。本発明の方法において、前記第1 の分圧から第2の分圧への分圧低下方法としては、①前 記被商近傍の雰囲気を減圧する方法、②前記液滴近傍の 温度を上昇させる方法、③前記液滴近傍の雰囲気を不活 性ガス雰囲気に骨棒する方法が挙げられる。なお、②の 方法では前記気体の分圧低下が生じない場合(一連の工 程を密閉空間で行う場合等)もあるが、その場合でも、 温度上昇によって飽和蒸気圧が高くなり、波滴の溶媒が 蒸発し易い状態となるため、前記気体の分圧低下が生じ た場合と同じ作用(液滴をなす溶液の過飽和度を急激に 高くする)が得られる。

[0016] さらに、本苑明の方法においては、南記彦 成として、(1) 吐出時に蛇和状態となる鬼か襲略形成 材料を含有している溶液、または(2) 吐出時に濃度が 蛇和濃度の1/10以上憩地濃度未満となる型の薄塊形成 成材料を含有している溶液、または(3) 吐田呼に過飽 和状態となる量の薄膜形成材料を含有している溶液を使 液が、インクジェット法等で吐出された直接に逃離れば、 悲となり易いため、結晶核の形成が確実に行われるよう になる。

【0017】本発明の方法で使用可能な薄膜形成材料としては、オリゴフェニレン主たはその誘導体、あるいは メリゴテオフェンまたはその誘導体が挙げられる。オリ ゴフェニレンは下記の(1)式で表され、オリゴテオフ エンは下記の(2)式で表され、オリゴテオフ 以上である。また、いずれの場合もnが2以上の以下で

【0025】本発明の方法で使用可能な薄膜形成材料としては、また、下記の(7)式で示されるAlq3(キノリノールーアルミニウム錯体)が挙げられる。
【0026】

[化7]

s (2)

【0020】 オリゴフェニレンの例としては、下記の オリゴフェニレンの例としては、下記の オリゴテオフェンの例としては、下記の (4) 次で示される ターチオフェンが挙げられる。オリゴフェニレンの誇 等体の例としては、下記の(5) 式で示される 4ーアミノーフェールン挙げられる。オリゴマェニレンの誘導体の例としては、下記の(6) 式で示される2, 2° 3° 2" - ターチオフェンー5, 5° - ジカルボキシアルデヒドが整件られる。

[0021] [任3]

[0023]

【0027】本発明はまた、インクジェット法等で溶液を吐出することにより前距溶液の液滴を基度上に配置する工程を含む時機の形成が正で使用される、構修形成材料と溶媒とを含有する溶液であって、出出時に処理するとなる量の薄膜形成材料を含有している溶液を提供することにより前記溶液の破液を基度上に配置する工程を含め薄膜の形成力法で使用される、薄膜形成材料と溶媒とを含有する溶液であって、吐出時に濃度が熱和湿度の1/10以上盤和濃度末満上なる量の薄膜形成材料を含有している溶液を提供する

【0028】本発明はまた、インクシェット法等で溶液

を出出することにより前記器深の液滴を基板にに配置する工程を含む薄膜の形成方法で使用される。薄膜形成材 料と溶膜とを含有する溶板であって、吐出時に過飽和状態となる量の填膜形成材料を含有している溶液を提供する。本処別はまた、本処明の方法で薄膜を形成する工程 を有する電子デバイスの形成方法を提供する。

100291

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施形態について 説明する。

〈第1天施形態〉先ず、前記化学式(3)で示される構造のカーターフェニル(薄膜形成材料)を、2、3ージとドロベンソフラン(高端)に、濃度が0.01重量%となるように高解させて溶液みを、濃度が0.1重量%となるように溶解させて溶液及を消失。また、シリコン基板の表面に繋外線を限射して、立気面を養液性(前部外線を限射して、立気面を養液性(前部外線を用りにした。

【0030】 なお、25℃ (新郷社出時の組集)での
2、3ージドドロベングフランに対するターターフェニ
ハの総和歳費は1、0重整がである。したがって、締破
ハのリーターフェニル機度は出時に整和機度の1/1
00となり、海破Bのリークフェニル機度は出時に 整知機度の1/10となる。次に、図1表で十両機形成 装置を使用して、前配シリコン基板に対する薄膜形成 行った。この展置は、密閉整着1と、この部間容割1内 に設置されたXーYステージ2と、インクジェット装置 と配置とである。

【0031】ヘッド3は密貯塗器1の上部に開室されており、このヘッド3内に外部から、前距溶液が供給されるように構成されている。ヘッド3とメーマステージ2は、互いに向かいる分位度に配置されている。 先ず、この装置のメーマステージ2は、南記処理を行ったシリコン基度を載せて部別した。次に、この密閉容器1、内容を25℃に保持し、この基板の表面にヘッド3から10回線り返した。レマステージ2を210μmずる板の1辺に沿って多動させなが610回線り返した。ヘッドのブスルと基板との可能は1mmとした。これにより、基板との一直線上に沿ってビッチ210μmで1

 $[0\,0\,3\,2]$ この液滴形成を終了すると同時に、減圧ボンブ 6 を稼働させてこの部門容器 1 内を 1 . 3 P a $(1\,0^{\circ})$ では下し、この状態を 6 時間保持した。溶液
液 B を使用した場合に、6 時間後に密間容器 1 から取り
出したシリコン基板には、6 核液面が形成された存位
に、一辺が 2 のm \sim 3 0 μ m τ 3 0 μ m τ 3 τ 4 τ 4 τ 6 τ 6 τ 6 τ 7 τ 7 τ 8 τ 9 τ

件薄膜である。

【0033】一方、育被Aを使用した場合に、6時間後に密削容器1から取り出したシリコン基版には、各成前 形態で溶液的を位置に微散が折出していた。この実施 形態で溶液的を用いた場合は、吐出時の溶液の濃度が固 和硫度の 1/10であるため、基板上に吊置された直後 (直線音を10年10月)、上の一般であるため、基板上に吊置された直後の を減速所での2、3一ジヒドロペングフラン(常公子)で10月 mで形成することによって、私置された直後の 被減近所での2、3一ジヒドロペングフラン(常本)間に成分)からなる気体の分圧が、液滴となっている溶液が破から2、3一ジヒドロペングフラン(常本)で減少の一般である。1/10年に大きが高いた。1/10年に大きないている流流が比較的低い。随他和度の通過和状態で安定して、少数の対形成がなされた。そまえもれるでは、

[0034]また、液濃形成を終了すると同時に室間空 間(密開等器1)内の鉄圧を開始することによって、彼 満近傷での溶鉄蒸気の分圧が、少数の結晶接が形成され た段階で急激に低下し、液沸となっている形況の過熱和 底が急激に流くなって、更なお諸晶核の形式、10 も結晶 成長が優先的に生じる状態となり、この減圧状態を6時 間保持することによって、結晶成長が促進されたと考え られる。

【0035】これに対して、溶液Aを使用した場合に は、吐出時の溶液の濃度が飽和濃度の1/100である ため、基板上に配置された重像に溶薬をなす溶液が過飽 和状態とならずに、結晶核が形成されなかったと考えら カス

〈第2条矩形総〉前配化学式(4)で示される構造のターチオフェン(2,2°15',2"ーターチオフェン、講験形成材料)を、ドデシルベンゼン(溶験)に、濃度が1.0 重量%となるように溶解させて溶液でを得た。25℃(溶液吐出時の健度)でのドデシルベンゼンに対するターチオフェンの飽和濃度は1.0 重量%である。したがって、溶液では吐出時にターチオフェンが飽和状態となって、溶液では吐出時にターチオフェンが飽和状態となった。

 ${1 \over 100361} 上溶液Cを用いた以外は全て第1 実施形態 と同じ方法を行った。その結果、6時間後に密閉容器 1 から取り出したシリコン基版には、各板廊が形成された 各位廊に、<math>10 \mu m \times 5 \mu m$ の解長方形のクーテオフェン演奏 (呼さ $0.5 \mu m$) が 新単結品の対策で形成されていた。ターチオフェン結晶性海膜は、各種電子デバイス用の半導体膜として好者に使用可能な機能性海膜である。

【0037】この実施形態では、吐出時時に溶液が総和状態となるため、基板上に配置された直後に被滴をなす溶液が過極単性能になり易いことと、第1実施形態と同様の作用によって、少数の核形成がなされたと考えられる。また、結晶成長については、第1実施形態と同様の作用によって促進されたと考えられる。

<第3実施形態>前記化学式(7)で示される構造のA 1q3(ネノリノールーアルミニウム精体:青藤形成材料)を、2、3ージヒドロインソプラン(高線)に、濃度が2、0重量%となるように高解させて溶液Dを料で、25℃(清凍地上間等の限力)での2、3ージヒドロペンソプランに対するA1q3の飽和濃度は1.0重量%である。したがって、溶液Dは吐出時にA1q3が過密和状態となる。

【0038】こ溶液Dを用いた以外は全て第1実施形態 と同じ方法を打つた。その結果、6時間後に密閉等され から取り出したシリコン基底はは、各液滴が形成された 各位置に、長き30μmの針状で撃さ0.1μmのA1 q3薄線が、略単結晶の状態で形成されていた。A1q 3単結晶薄膜は有機E1装置の飛光層等として好適に使 用可能な機能性薄膜である。

【0039】この実施影響では、吐出時に溶液が過激的 状態になるため、基板上に配置された直接上液積をなす 溶液が過熱却状態になり易いことと、第1実施影響と同様の作用によって、少数の核形成がなされたと考えられ る。また、結晶成長については、第1実施影響と同様の 作用によって運造されたと考えられる。

〈第4実施形態>前記化学式(5)で示される構造の4 ーアミノーpーターフェニル (薄膜形成材料)を、ジメ チルホルルアミド (溶膜)に、適度が10 重量%となるように溶解させて溶液のを得た。25℃ (溶液吐出門の週度)でのジメチルホルルフドドに対する4 ーアミノーpーターフェニルの飽和濃度は1.0 重量%である。 したがって、溶液口は吐出門に4ーアミノーpーターフェニルが飲水が無となる。

[0040] この溶液Dを用いた以外は全て第1実施形態と関じ方法を行った。その結果、6時間後に需関容器 1から扱い出したシリョン基板には、各液病が形成された各位屋に、10μm×5μmの路長方形の4一下ミノーpーターフェル・海線(厚全0.5μm)、略単結晶の状態で形成されていた。4一下ミノーpーターフェル・市品は接頭は、各種電子デバイス用の半導体膜として好道に使用可能な検触性接換である。

[0041] この実施影略では、吐出時に溶液が燃和状態となるため、基板上に配置された直後に液滴をなす溶液が燃的状態になり易いことと、第1実施形態と同様の作用によって、少数の核形成がなされたと考えられる。また、結晶成長については、第1実施形態と同様の作用によって促進されたと考えられる。

<第5実施形態>前記化学式(6)で示される構造の2°15°、2"ニターチオフェンー5,5"ージカルボキシアルデ ヒド(ターチオフェンの誘導体、薄膜形成材料)を、ジメチルホルムアミド(溶練)に、濃度が1.0 重量%となるように溶解させて溶液じを得た。2.5℃(溶液吐)時の追撲)でのジメチルホルムアミドに対する前記誘導体のの核ル過剰に1.0重量%である。したがって、溶水の核ル過剰に1.0重量%である。したがって、溶水の核ル過剰に1.0重量%である。したがって、溶水の核ル過剰に1.0重量%である。したがって、溶水の核ル過剰に1.0重量%である。したがって、溶水の核ル過剰に1.0重量%である。したがって、溶水の核ル過剰に1.0重量%である。したがって、溶水の核ル過剰に1.0重量%である。したがって、溶水の核ル過剰に1.0重量%である。したがって、溶水の核ル型が、1.00mm 液圧は吐出時に前記誘導体が飽和状態となる。

【0043】この実施形態では、吐出時に溶液が飽和状態となるため、基板上に配原された直接に高度をなす薄 感となるため、基板上に配原された直接に高度をなす薄 痰が過機和状態になり易いことと、第1実施形態と同様 の作用によって、少数の排形成がなされたと考えられ る。また、結晶成長については、第1実施形態と同様の 作用によって提進されたと考えられる。なお、前記各実 臓形態では、液衡形成を終すこと同時に関門室門内の 減圧を開始することによって、第1の分圧を例2の分圧 に急機に低下させて、液積多な子溶液の過機和度を急態 に高くして単結晶の結晶性表限を得ているが、前記減圧 開始のタイミングは液滴形成の終了と同時に限定される ものではなく、他の条件等によって適切なタイミングで 行うことができる。

【0044】また、前記各実施形態では図1に示す薄膜 形成装置を使用しているが、減圧をより確実に行うため に、図1の薄膜形成装置のヘッド3とステージ2および 配管7とを備てる仕切り板を設けたむのを使用してもよ い。この仕切り板を設けることにより、密質楽器1内部 のヘッド設置側は減圧させずに、ステージ設置側のみを 減圧することができる。

【0045】 本発明の形成方法により形成された結晶性 薄膜は、各種電子デバイス(トランジスタ、ダイオー ド、キャインタ、有機E に実施における発生や正孔 注 入入輸送層等)用の半導体膜として好道に使用できる。 また、本発明の方法で薄膜形成がなされた電子デバイス を備えた表示装置としては、液晶表示装置や有機E L 表 示装置等が挙げられる。これらの表示装置は、例えば、 図2に示する権威子機器に適用することができる。

【0046】図2(a)は、携帯電話の一例を示した幹証 接換である。図2(a)において、符号600は携帯電 話本体を示し、符号601は断形で 節を示している。図2(b)は、ワープロ、パソコンな どの携帯型情線処理装置の一例を示した斜辺似である。 図2(b)において、符号700は情報処理装置、符号 701はキーボードなどの入力部、符号703は情報処理装置 乗株、符号702は前応表示装置を用いた表示部 を示している。

【0047】図2(c)は、腕時計型電子機器の一例を 示した斜視図である。図2(c)において、符号800 は時計本体を示し、符号801は前記表示装置を用いた 表示部を示している。図2 (a) ~ (c) に示すそれぞ れの電子機器は、前記実施推態の方法で形成された結局 位薄膜を半導体膜として使用した電子デバイスを備えた 表示装置を表示部として備えたものであり、本発明の薄 機形成方法の特徴を有する。そのため、本発明の薄膜形 成方法によれば、これらの電子機器の製造方法を容易に することができる。

[0048]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の方法によれば、基板上の所定位度に配度された極少量の溶液を結晶化させることができる。その結果、インクジェット法によりパターン状の結晶性薄膜を基板上に容易に形成できるようになる。また。本後男の溶液を用いることになる。

って、本発明の方法が容易に実施可能となる。

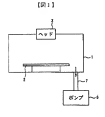
【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の方法を実施可能な薄膜形成装置を示す概略構成図である。

【図2】 本発明の方法で薄膜形成がなされた電子デバ イスを備えた表示装置を有する電子機器の例を示す斜視 図である。

【符号の説明】

1 …密閉容器、2 … X — Y ステージ、3 … へッド (イン グジェット装置)、6 … ボンブ、7 … 紀管、6 0 0 … 携 帯電話本体、6 0 1 … 表示部、7 0 0 … 情報処理装置、 7 0 1 … 入力部、7 0 3 …情報処理装置本体、7 0 2 … 表示部、8 0 0 … 時計本体、8 0 1 … 表示部。









フコントページの続き

F ターム(参考) 3K007 AB18 DB03 FA01 FA03 4G077 AA03 BF10 CB08 EA05 ED06 HA02 HA06